PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-235372

(43) Date of publication of application: 22.11.1985

(51)Int.CI.

H01M 10/40 H01M 4/58

(21)Application number: **59-091455**

(71)Applicant: SANYO CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

07.05.1984

(72)Inventor: HAYASHI HIROSHI

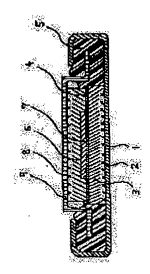
SATO MASAHIRO

(54) SECONDARY BATTERY

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve flatness of voltage, discharging voltage by forming electrolyte, anode and cathode from an organic solvent containing dissolved lithium salt, chalcogen compound of transition metals, and organic baked material and metallic lithium which are brought in electrical contact in the battery respectively.

CONSTITUTION: Organic solvent dissolving lithium salt is used as the electrolyte, chalcogen compound of a transition metal is used as anode material 3, and an organic baked material and metallic lithium which are brought in electrical contact is used as the cathode. For example, a metallic net 2 for collecting current is placed on the bottom surface of an anode can 1, and an anode material 3 is affixed on top. Then, after separator 4 containing organic electrolyte is placed on the anode material 3, L-shaped gascket 5 is inserted along the wall of the anode can 1. After an organic baked material piece 6 affixed with metallic lithium 7 is stuck to a cathode can 9 with a metallic net 8 for collecting current in between, it is placed on top of a separator 4 and the opening of the anode can is bent towards inside for sealing.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

訂正有り

9日本国特許庁(JP)

旬特許出顧公開

0公開特許公報(A)

昭60-235372

@Int,Cl,⁴

難別記号

广内整理番号

公公别 昭和60年(1985)11月22日

H 01 M 10/40 4/58 8424-5H 2117-5H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全1頁)

❷発明の名称 二次電池

②特 顧 昭59-91455

❷出 関 昭59(1984)5月7日

砂条 明者

博 史

大津市花园町17-10

79発明者 佐藤

正,洋

京都市東山区泉涌寺五葉ノ辻町7-3

②出版明 人 三洋化成)

三洋化皮工業株式会社 京都市東山区一板野本町11番地の1

明朝

1. 規則の名称

二次電池

- 2 特許請求の範囲
- 1. リテウム塩を溶解した有機溶鉱を電解液とし、運移金質のカルコゲン化合物からなるものを正板材とし、有機物焼成体と金属リチウムを電池内で電気的に接触させたものを気軽材としたことを特徴とする有機電解液二次電池。
- 2. 有機物施成体が合成ポリマー、天然高分子 化合物、石炭およびピッチからなる群より選 ばれる有機物の施成体である特許関求の範囲 第1項記載の本池。
- 3. 有機物類成体が整塊成体をまらに活性化したものである特許翻求の範囲第1項または第 2項記載の額熱。
- 合成ポリマーがポリアリールアセテレン類 およびフェノール関脳からなる群より選ばれる有機が施成体である特許譲収の範囲第2項

または第3項記載の電池。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本規則は有機電解放二次電池に関するものである。

(従来技術)

従来、二次電池として、正極および/また は負極材に共牧系を有する高分子施成件を用 い、通塩常散リチウムなどの電解質を含む電 解放中のイオンの電極への注入、離脱による 電極電位の変化を利用し充放電を行なうとい う技術がある(特別駅58-93176号公額)。 (発明の目的、構成)

本発明者をは、このような二次性的において 10 圧、放電電圧の平均性および容景を改善すべく 製度研究した結果、本発明に至った。 すなわち本発明は、リチウム塩を溶解した 有機溶媒を電解液とし進移金属の酸化物および/またはカルコゲン化合物からなるものを 正抵料とし、有機物塊成体と金属リチウムを

常油内で電気的に接触させたものを負極材と したことを特徴とする有機無解談二次電池で ある。

本発明における負担材を構成する有機物塊成体において有機がよびピッチがあげられる。分子化合物、石炭がよびピッチがあげられる。合成ボリマーとはポリアクリロニトリル、ボリ塩化ピニル、ポリ塩化ピニリデン、ポリールアセチレン類(ボリフェニルクロアセチレンなど)、ポリイミド類(ボリオキンジフェニレン、ピロメリットイミド、ボリイミド、ボリイミド、ボリイミド、ボリイミド、ボリイミド、ボリンドイミド、ボリインンソオキャソールイミド、ブッソキャソールイミド、ボーンを設定した。ボリベンソキャンノー、ボーンを開い、フェノール関係などがあげられる。

天然高分子化合物としては、木材、やしが ち、セルロース、アンプン、タンパク質、ゴ ムなどがあげられる。

石炭としてはデイ炭、重炭、カッ炭、緩青 炭、無煙炭などがあげられる。 ピッチとして 销售官60-235372(2)

はコールタールピッチ、木タールピッチ、ロ ジンピッチなどがあげられる。

てれらのうち好ましいものはポリアリール アセチレン概およびフェノール機関である。 ポリフリールアセチレン類としては一般式

(式中、Xはで1巻またはメチル系、Yはメチル液、で4 萬 または水素板子である)で示される緑液し単位を有するアリールアセチレン量合体があげられる。

一般式 w の 繰返し 単位 を構成する アリール アセチレンモノマーとしてはフェニルアセチレン 頭たとえば 1 - フェニルプロピン:ハロフェニルアセチレン 頭 たとえば 1 - クロロー2 - クロロフェニルアセチレン、1 - クロロフェニルプロピンなどがあげられる。

これらのうちで好ましいものは2 - クロロ

- 1 - フェニルアセチレンである。

ポリアリールアセチレン類は上記モノマー. とともに必要によりアルキルアセチレンモノ マから構成されていてもよい。とのアルキル アセチレンモノマーとしてはC1~20のアル キル基またはこれとC]-5のアルキル基で質 換されたアセチレンたとえば1- アルキン (ターシャリープチガヌオチャンンターシャ リーペンチルアセチレン、 4ー メチル・1・ ペンテン、3ーメチルー1ーペンテン、1-ヘキシンなど)、2~アルキン(2-ヘキシ ン、 2 - オクチン、 2 - デシンなど)および これらの2額以上の混合物があげられる。こ の共気合体において訴訟アリールアセテレン モノマーの含有量は、全モノマー中で通常 50 萬風光以上、 好ましくは80 重量光以上 ては90 重量が以上である。

アリールアセチレンポリマーはポリマーブ チレン (Polymer Bulletin 2、 828~827 (1980)) およびポリマージャーナル (Polym. J., 11, 813(1979)出びPolym.J., 18, 301(1981)) に記載の方法で得ること ができる。

ポリアリールアセチレン系は被責色~自色の固体でありその分子量は数平均分子数(参 透圧法)で通常 5009 以上、好ましくは1万~100万である。

フェノール機関としてはフェノール・クレゾール、キシレノール、レゾルシンなどのフェノール類とホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、フルフラールなどのアルデヒド類またはアルデヒド類様件との型総合反応によって得られる混合体があげられる。

たとえばフェノールまたは置換フェノール (クレソール。mまたはローメチル。ローイソプロビル。ローは一プチル、アーオクチル フェンル フィチル置換などのアルキル置換またはロイ

ノールなど)とホルマリンとを限またはアルカ り触媒下で顧問合反応して得られる重合体だ `とえばフェノールとホルマリンを皆酸と塩酸 の共存下で輸置合して得られる樹脂(ノギラ ック型)、フェノールとネルマリンをアンモ ニァ存在下で給重合して得られる膨胀(レゾ ール殺し、クレゾールとホルマリンを加熱し て待られる樹脂などがあげられる。またフェ ノールまたは世後フェノールとホルマリンと「 の報合の際に乾性抜またはロジンなどの天然 機能を加えて反応させて得られる機関,さら ピフェソールとホルマリンとから待られる智 **筑総合物にプタノールなどの一両アルコール** を敵性で反応させてメチロール義がエーテル 化された樹脂、フェノールとフルフラールと、 の付加絡合により得られる樹茸、あるいはレ ゾルシンとホルマリンとの結合物などがあげ

特周昭68-235372(3)

られる

フェノール樹脂の食合反は好ましくは5以上である。また硬化、未硬化の区別なく使用 出来る。

有機物族成体を製造する方法としては、通常、有機物を不活性ガスたとえば窒素ガス雰囲気下で加熱、熱処理する方法があげられる。 加熱型度は通常300で以上」 好ましくは500 - 1500で、加熱時間は通常1-50時間、好ましくは2-20時間である。

加熱は股前的たとえば300-600でで0.5 し次ので1000で1020であるなど ~ 10時間加熱、熱処理することはよりおく なうこともできる。

このようにして持られた有談物鉄或体の形状は通常フィルム状、維布状、維維状、帯板状、松末状などである。

この施成体は場合により更に活性化したも

のであってもよい。たとえば木材, ヤンガラ, ノコギリクズ、リグニン、牛の骨, 血液など の天然高分子化合物。デイ紋、豆炭。カッ炭 などの石炭を皮化した焼成体を常弦で話性化 したもの(いわゆる話性変)も使用すること がである。

話性化の方法としては水減気収落、製品収 送、その他(空気、二酸化炭素、塩薬ガス中 て加熱し、焼成体たとえば木炭の一部を酸化 する。)の方法などがある。

活性皮については化学大辞典 2 (昭和35年6月30日共立出版姆発行) 第 437~438頁および「カークオスマー, エンサイクロペディア・オブ・ケミカル・テクノロジー」第 2 坂第4巻(1964年ジョン・ウィレー・アンド・サンズ批発行) 第 149~158頁 に記載されている。負極材は有機物焼成体と金属リチウムを電池内で電気的に接触させたものである。

この接触させる方法としては有機物娩成体 の波面に金属リチウムをはり合わせることに より直接接触させる方铁があげられる。

本発明において正抵対である選移金属のカルコゲン化合物における題移金属としては隣別表のJB~電B版および間底の金属たとえば、サタン、パナジウム、クロム、コバルト・解析が、ニオブ、モリブデンなど、またカルコグが、ニオブ、モリブデンなど、またカルコグン化で、これでは、サン化物などのカルコゲニドがあげられる。

選移金属のカルコゲン化合物の具体例としてはTiOz, CroOs, VaOs, MaOs, LiCoOs, CroO.

MoOs などの酸化物: TiSs, VSes, Cross
Vos St, Co Cos St, Fe S, MoSs などの磁化物: Misses などのセレン化物があげられる。これ
ちのうる好ましいものは MnOs および VsOs である。

正極材は一般に成態体として用いられる。 成型体を得る方法としては正極材効末または 正極材効末とパインダー (テフロン。ポリエ チレン。ポリスチレンなどの効末)とを金型 内で加圧、旋結する方法があげられる。 電解被として用いられるリチウム塩の有機 溶解溶液において、有機溶媒としては、エス チル類、エーテル類、3 置換-2-オキサゾ リジノン類およびとれらの二種以上の混合溶 はがあげられる。

エステル類としては、アルキレンカーポネート (エチレンカーポネート。プロピレンカーポネート。パープチロラクトンなど)があげられ、好ましくはプロピレンカーポネートである。

エーテル類としては、 顔状エーテル (ジェチルエーテル、1.2 ~ ジメトキシエタン。 ジェチレングリコールジメチルエーテル など) および 取状エーテル (テトラヒドロフラン。2 5 ~ ジメテルテトラヒドロフラン。1.3 ~ ジオキソラン、1.4 ~ ジオキサン、ピラン。ジヒドロピランなど) があげられる。

3 直携 - 2 - オキサゾリジノン頬としては、

特爾昭60-235372(4)

3-アルキル-2-オキサゾリジノン(3-メチル-2-オキサゾリジノン、3-エテル-2-オキサゾリジノン(3-シウロへキシル-2-オキサゾリジノン(3-シウロへキシル-2-オキサゾリジノンなど)。
3-アラルキル-2-オキサゾリジノンなど)。
3-アリール-2-オキサゾリジノンなど)があげられる。好ましくは3-アルキル-2-オキサゾリジノンなど、オテル-2-オキサゾリジノンである。

有機溶媒のうち好ましいものはプロピレンカーボネートと類状エーテルの混合溶媒(容 狭比は過常1:9~9:1.好ましくは2:8~8:2) および3-微接-2~オキサゾリジノンと類 状エーテルの混合溶媒(容積比は避常1:9~ 9:1、好ましくは2:8~8:2)である。

リテウム塩としては、過塩素酸リテウム。 ホウスァ化リテウム、ヒ茶ファ化リテウム。

リンファ化リナウム。塩化アルミン酸リテウム, 塩化アルミン酸リテウム, ハロゲン化リテウム, 塩化リテウム など), トリフルオロメタンスルホン酸リテウムがあげられ、好ましいものは過塩素酸リテウム, リンファ化リテウムおよびトリフルオロメタンスルホン酸リテウムである。

リチウム塩の農民は組成物中道常 0.k~5 モンル 好ましくは 0.5~3モルル である。

リチウム塩の有機容謀溶核の作成方法は有 機溶解にリチウム塩を溶解させる方法ならと くに設定されず、通常有機溶媒とリチウム塩 とを調合し、必要により加熱しながら提供す る方法があげられる。

リチウム塩の有機溶媒溶液として好ましいものは過塩素酸リチウムのプロピレンカーボネートと重状エーテルの混合溶媒溶液,リンフッ化リチウムの3ー 置換ー2ーオキサゾリジノンと酸状エーテルの混合溶媒溶液およびトリフルオロメタンスルホン酸リチウムの3

- 関換・2-オキサソリシノン環状エーテルの混合溶媒溶液である。

本発明の電池において、電池内で有機物施 成体と金属リチウムを電気的に接触させてお くことにより自己放電反応により金属リチウムは消費され有機物施成体にリチウムが含有 される。

例として正価材に二酸化マンガンを使用して電池を作製した場合、作製直数の電池は的3.3 Vの関語電圧を示すが、暗宮にて1 週間放置することにより、金属サチウムは完全になくなり、リテウムが含有された有機物焼成体の可迎的化合物が形成され、関語電圧は約3.0 Vを示すようになる。 この自己放電反応は次の式で表わすごとができる。

有機物焼成体+Li→→有機物焼成体・Li また本発明の電池の起電反応は次の式で変わ すことができる。

負極:有關物類成体・Li 並 有關物態成体 + Li⁺+e⁻

また電池作製後、放便することなりに正極との間で放電しても何ら関節はない。この場合、 打機物塊或体・Li が完全に生成しておらず、 負額材は有機物娩成体 Li と金属リチウムの両者ということになる。

本発明の電池において、負額材の電気容量 は有額物焼成体に含有され、かつ電気化学的 に出し入れができる可逆的なリチウム量で示 すことができる。

正権材の電気容量は負債材の電気容量の遊 第1~1.5 倍であり、好ましくは等容量であ る。

金属リチウムの量は正路材の電気容量と負 低材の電気容量を合わせた電気容量のほぼ 1/2が好ましい。

本希明の電池の一例を第1図に基づいて機 明する。 図において(Bは正循街(正編集電体)、 特局等69-235372 (6)

四は東電用金属製ネット、Dは正価材(正極 活物質)、Mは有機電解散を含有したセパレ ーター、Bはガスケット、・

四は有機物施成体、

四は金属リチウム、四は集電用金属製ネット、 四は負額領(負数単電体)である。 四の有機物施成体と四の金属リチウムは接触

している状態で勉気的に接続されている。

第1回では金属リテクを用を有機物施成体

個とセパレーター心の間に入れ、有機物質成体と電気的に接続させた状態を変わしているが、企製リチウムのは有機物態成体的と電気的に接触さえしていれば、どの位置に入れてもかまわない。例えば有機物態成体回と集電用金属製ネットのとの間などである。

(実 施 例)

以下実施例により本発明をさらに説明する が本免明はこれに限定されるものではない。 実験解 1.

ボリ(トフロロー 2 - フェニルアセチレン)の 静末 43 m を 電気炉 に設けられた石 英智中に 温 いた 500 で まで 2 時間 で 昇麗 し、 その 温度で 7 時間 放送した。 次に 500 で で 3 時間 鉄 成した。 その 後窒素 ガスを 選 じ ながら か却を 行ない 県色の 砂末状 物質である ボリ (1 - クロロー 2 - フェニルアモチレン) 銃成体 2 6.3 m を 4 た。

この鉄成体 2 g とポリエチレン粉末 0.2 g とを混合してよく組練した装金型に入れて、400 m/mGの圧力下で厚み 1 = の成型体を持、直径16=の円板上に切り出した。重像は100 m であった。

ステンレス製正極街の底面にニッケル製ネットを置き、その上に二酸化マンガンにし、サレンブラックおよびテフロンを添加し、次年 成型した正極材130ッを圧着した。次に正極材上に1モルノ4 論成で環境素がまり、からなる有機電解板を含有したガラス繊維マットを挿入した。

次いて、先に作製したポリ(1-クロロー 2-フェニルアセチレン)焼成体100mに 企 属リナウム 落8m をはり合わせ、ステンレス 製丸抵低にニッケル製ネットを介在させて密 着させた後、セパレーター上に載置し、正極 份の関口等を内方へ折曲し封口した。 企画リ チウム箱は施成体とセパレーターの関化あるようにした。電池作製直装の関格電圧は 3.3 V であり、実温で1週間放置後の関格電圧は 3.0 V であった。

1 mA の定電流で 5 時間放電、 5 時間充電 という充放電サイクル試験を実施したところ 200 サイクルまでは可递性点好な充放態特性 が得られた。

实监例 2.

実施例1と全く同様に作製した鉱物で作製 能数、1 mA の定電流で終止 単圧 1.5 Vで放射 ませた。得られた放撃容量は 25 mAbであった。 その役詞定電波で5 時間充電、5 時間放電と いう光放電サイクル試験を実施したところ、 200 サイクルまでは可逆性良好な光放電特性 が得られた。

実施例 3.

ポリ(1-クロロー2-フェニルアセチレン)旗成体の代わりにフェノール複胞を800 でで旗成したものを用い、二酸化マンガンの **発育60-235372(6)**

代わりに五酸化パナジウムを用いその他は実 施例1と同様に電池を作製した。

フェノール関島鉄成体の重量は100m、正 毎材の重量は220m、金属リチウム箱の重量 は7.5mであった。

変態例1.では金属リチウム指は焼成体とセパレータの間にあるよう作製したが、本変期例では金属リチウム苗は焼成体と負極ニッケル製ネットの間にあるよう作製した。

電池作製直後の開路端圧は 3.4 Vであり室 温で1週間放置後の関路電圧は 3.1 Vであった。

1mAの定電液で10時間放電、10時間充電 という充放電サイクル試験を実施したところ 100サイタルまで可逆性良好な充放電特性 が得られた。

実施例 4.

ポリ(| アクロロー 2 - フェニルアセチレン) 換成件の代わりにやしがら話性炭を用い、% 解抜として3 - メチルー 2 - オキサソリジノ

ンと2-メチルテトラヒドロフランの答容量 混合溶媒に、1 モルノル の濃度でリンファ化 リチウムを溶解させた溶液を用い、その他は 実施例1と同様に電池を作製した。

地池作製直後の陶器電圧は 3.3 V であり定 気で 2 週間放産後の関路電圧は 2.9 8 V であった。

2mAの定協で5時間放電、5時間充電という充放電サイクル試験を実施したところ100サイクルまで可逆性良好な充放電特性が持られた。

空光網 1.

ボリ(1-クロロ-2-フェニルアセチレン)焼成体の代わりにグラファイトを用い、 その他は実施例1と同様に電池を作製した。 電池作製減後の関路電圧は3.3 Vであり、室 温で1期間放置後の開路電圧は20 Vであった。

1mAの定電流で、5時間放電、5時間充電と

いう充放電サイクル試験を実施したが、1 サ イクル目で放電ができなくなった。

(発明の効果)

本施明の電池は負額材として有機物態成体 と金属リテウムを電気的に接触させたものを 用いることにより充放電の繰り返しによる負 面細のリテウムの難枝状結晶析出を抑制し、 かつ電池の電圧が高く、放電時における電圧 の平損性が良く、電池の容量も大で高エネル ギー密度であるという幹長を有する。

本発明の有機物焼成体の代わりに二酸化チ タンまたは五酸化ニオブを用いた場合は電池 の電圧が低く、電池の容益も小で本発物のよ うに高エネルギー密度の電池は提供できない。

また年発明の電池は販負額材が有機物施成体に金属リチウムを電気的に接触させた状態で電池に組み込み自己放電反応により金属リチウムを有機物施成体に含有させることができ、あらかじめ金属リチウムを有機物焼成体

計算程50~235372(7)

に含有させておき、その後傷物を組みたてる が洗に比べ、経病的に有利である。

4. 図面の簡単な説明 第1図は電池断面図である。

M # ##

出ーセパレーター .

ロ·---- 有額物旋成体 ロー・・ 金属リチウム

45 2F III Ion A

三样 化成工 案株式会



第1图

61- 1145

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 59 年特許顧第 11(55 号(特開 昭 51-115171 号, 昭和 51 年 11 月 11 日 発行 公開特許公報 (1-1151 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 7 (1)

識別記号	厅内整理番号			
	8424-5B 2117-5B			
	識別記号			

1) 明報客無81頁11行と12行の関に次の記載を迫 加する。

突進例 6

石炭(ダイ炭)を乾癬して得られたコータスの 粉末をMa下、1000円で 3 時間焼成点した。この焼成 体 4.59 とチフロン粉末 4.59 とを乳件でよく選択し た。この悪雑物 100ms を直径 1.8 m の加圧成型器 の金型に入れ、200㎞/cdG の圧力で焼成体 disk R 成型した。序みは 6.5mcであった。

この塊皮体 diskに金属リテウム 稿 &Tast をはりあわせ、リテウム 箱は焼皮体 disk と食物ニフケル製スフトの関にあるようにした。(この方式をお方式と略す。)

正極材としては、二酸化マンガン 100mm (資径 16mm disk) を用い、鬼解被としては、1 モル/ 2 機皮で通過蒸散リテウムを溶解したプロピレンカーボネート消波を用い、セルの作製法, その他は実施例 1 と同様におこなった。以降実施例 1 と同様な方法で試験した。(この試験法をA方式と略す。) 電油作製画後の開路場には4.8V であり、室

爭続補足費

昭和61年2月28日

特别疗政官 宇 質 選 加 激



1、事件の表示

昭和58年 特許概算91455年

2、発明の名称

. . .

3. MELTOS

件との報係 特許出島人

(228) 三洋化成工学技术会社



4. 関正命令の日付 ・・・

, A #

5. 補正により増加する発明の数

6. HEOMS

樹間巻の「骨骨の神器な説明」の能

7. 祖王の内容

別年のとなり。



型で1 道間放電後の興路電圧は 106V であった。
InA の定電旅で 6 時間放電、 5 時間充電という光放電サイケル試験を実施したところ 200 サイクルまでは可避性良好な充放電等性が得られた。
実施組 6

コークス粉末の構成温度を 15000 (目時間) にし、正価材として五数化パナジウム.185mp を用い、 セルの作製法は実施例 5 と同様におこなつた。以 降実施例 3 と同様な方法で試験した。(この試験 法をB方式と属す。)

電油作製図後の掲載電圧は8.4Vであった。すぐ ind の定電線で共止電圧 1.5Vで放電させた。得られた放電容量は 2.5mAA であった。その後間定電路 (inA)で 5 時間充電、 5 時間放電という充放電サイクル試験を実施したところ 260 サイクルまでは可逆性良好な光放電特性が得られた。

実施例 1

実施例まと同様にしておられた娘成体disk100 mgに会局リチウム何も7mgをはりあわせ、リチウム荷は焼成体diskとセペレークの脚にあるように した。(この方式を=方式と略す。)

正番材としては二硫化テタン 140ms を用い、収 制波としては I モルノ 2 設度でキウファ化リテク ムを溶解した r ープチロラクトン溶液を用いセル の作製は実施例 1 と同様におこなつた。試験法は A 方式でおこなつた。結果は安 3 参照。

突集訊8

コールタールピフテを貼下、1006Uで 8 時間焼 低した。実施例 8 と同様な幾件で焼成体 dlekを作 製した。電解被として、0.8 モル/ 8 過度で通塩液 織リテウムを溶解したプロピレンカーボネート 高 被を用い、セルの作箋は実施例 8 と同様におこな つた。試験法は B 方式でおこなった。結果は表 2 多級。

実施何 3

コールタールピッチをNa下 1806で 3 時間均成 し、実施列 5 と同様作で協成体 disk を作度した。 正板材として五酸化パナリウム 185mg を用い、電 解放として 1 モルノ 2 義度で通塩素酸リテウムを 着解した 7 - プテロラクトン溶放を用い、セルの

以表:多屬。

突集例12

成田栗品姆製の治性以【独力白サギ)を片。下 600 T で 8 時間 類成し突旋倒 8 と同数作で説成で体 disk 180m を作製した。リテウム全属格 1.2 m 2 を使用し、正極材としてミセレン化ニオブ 800m 5 を用い、配解液として1 モルノ混反で温 塩果酸 リテウムを溶解したプロピレンカー ポネート溶液 を用いせルの作製は実施例 6 と同様におこなつた。試験法はB方式でおこなった。結果は安 2 参照。実施例18

半井化学製品時便のポリ塩化ビニル (n-1100)をNa下、 800 U で 8 時間施成し、実施列 5 と同様作で焼成体 disk 10 8mm を作扱した。リテウム金属器 8mm を使用し。正独材として二酸化マンガン90 cm を用い、電解液として1 モル/ 2 漁 度で大スペート (80 容費 多) およびテトラヒドロフラン (20 容費 多) の混合度液を用い、セルの作製は実施例 5 と同様におとなった。試験法は人方式でおとなっ

60=235372

作製は実施例 5 と同様だおこなつた。試験法はA 方式でおこなつた。結果は表 8 参配。

发监例10

実施例 8 と同様にして得られた機成体 dlak 189 mfを用い、正極材として二度化テタン 149mf を用い、電解放として1モルグ 2 装度で大ファ化リン酸リテウムを搭解した8 - メテルー 2 - オキサゾリジノン溶液を用いセルの作製は実施例 1 と間様におこなつた。結果は次 2 参照。

突旋例11

武田東品時製の活性炎(白サギA)を別。下 800Uで 8 時間 結成し、実施例 8 と関操作で構成体 diak 100mg を作製した。リテウム金属第 12mg を使用し、正脈材として二硫化テナン 200mg を用い、遮解液として1 モルブ 6 機関で温塩素酸リテウムを避解したプロピレンカーポネート(70 客間 9) はよび 2 ーノテルーテトラヒドロフラン(80 客間 9)の既合溶液を用いセルの作製は実施例・1 と同様におこなった。試験技はA方式でおこなった。結果

た。結果は安ま書覧。

夹贴例14

クレハ化学製ポリアクリロニトリル (EP-1806) をN.下 800 で 8 時間 施成し、実施例 6 と同級作 で焼成体 disk 100mg を作製した。リテウム金属版 mmg を使用し、正額材として五酸化パナジウム 150mg を用い、電解液として1モル/と級度で六 フツ化と乗リチウムを溶解したプロピレンカーボ ネート溶液を用い、セルの作製は実施例 6 と陶像 におこなつた。試験法は A 方式でおこなった。結果は要 8 夢聞。

突集例15

天然セルロースをN,下、10000で 8 時間焼成し、 実施例 8 と同様作で焼成体 disk 100ms を作頭した。 リテクム金異箔 8ms を使用し、正復材として二硫 化テタン 180ms を用い、電解液として 0.5 モル/ と 歳皮で キウファルリテウムを溶解した アーブテロラクトン溶液を用い、セルの作剣は 実施例 5 と 同様におこなった。試験法は人方式でおこなった。 結果は 後 2 参照。

61- 1145 60-235372

突旋例10

超カーボン時襲カーボンブラック (SEF#80) を M.下 860 T で 8 時間鋭戦し実施例 8 と関係作で鏡 成体 disk 100ms を作製した。

リテウム金銭信 10mg を使用し、正独材として 五酸化パナジウム 230mg を用い、電解液として 2 モル/ 6 設定で通塩素酸リテウムを溶解したプロ ピレンカーポネート溶液を用い、セルの作便は実 製鋼 6 と同様におこなつた。試験性は A 方式でお こなった。結果は変ま参照。

以上の災害例の電池で使用した材料および試験

の方法をまとめると近-1のようになる。 仮-2 は試験の結果をまとめたものである。

表 - 1

突旋例 体	正無材	兵黨村 (原料)	海岭淮东	鬼 解 政	946/80	かな
1	MnO ₂	PPCA	80077	154/1 L;CAL/PC		
2	MaO,	PPCA		1.071 2,000 PC		
	V ₂ O ₅	フェノール体型	-			В
4	MaO,	着住员		1 EA/ (L.PF./M), 2Mc THP		C
-6	MaQ ₁	コークス (石炭乾御物)	20007	1-by e Liceov PC		D
6	V,O,	,	15000	TOWELLEUPE		
7	Tis.				β	В
	MaO,	コールタールピッチ		144/2 LiBP/T-BL		A
	V.O.		10000	OSEG/EL;COO_PC	β	В
$\overline{}$	TIS.		15000	1 th/ e Liceont-BL		A
			10000	164/2 LiPF./MO	a	В
	TIS.	活住炭	8000	1-64/1L;C/OV-PC.84-THF	4	A
	NÞSe,	新性炭	37000	144/ Liceoute	0	B
	MnO _z	ポリ塩化ビニル	8000	1-4/2 LIAFA/PC, THE	B	_ <u></u>
	7,0,	ポリアクリロニトリル	G1006	TOWEL, A.P. PC	1 6	<u> </u>
	TiS.	天然セルロース	10001	0.5-64/8L189./7-BL	1 1	 ;
18 1	MbSe.	カーギンブラフク	8007)	144/1 L;C10./PC	; P ;	-^ -:
17	٧,٥,	カーポンプラフク		2 The Liceo, PC	+ B	- <u>A</u> -i

.....

60-235372

- * 4: リテクム金属指を焼成体 diskとセパレータ の際におく負傷構成
 - β: リテウム金属指を施成体 disk とニフケルネフト (負袖缶) の間におく負袖構成
- ** A: 1 運開放量後、 1mA の定電施で 6 時間放電、 5 時間充電のサイクル試験
 - B: ImAで終止電圧 1.5V まで放尾し、その後 5 時間充電、 5 時間放尾のサイクル鉄軌
 - C: 1 通問放電後、 1mA の定電流で10時間放電、 1 10時間光電のサイクル試験
 - D: 2 選問数配役、 2mA の定電液で 6 時間放電、
- 5 時間完定のサイクル試験 PPCA: ポリ(1ーケロロー8 PC: プロピレンカーポネー
- -7エニルアセテレン) ト
- 100 : 4~メテルー 3~オキ 20m/TEP: 3 メテルーテトラヒ サゾリジノン ドロフラン
- THF: テトラヒドロフラン アBL: ァープテロラクトン

	-			
_				
Г	40.00	Ĭ.		

東島明成	阿尔松王(作	延後)→(放射後)	71	クル試験
1	8.4 Y	8.0 Y	2007	イクル以上良好
2	3.3	-	200	•
	8.4	3.1	100	•
4	1.3	2.98	100	•
	1.3	1.0 5	200	•
	8.4	-	204	
7	28	216	200	
8	8.8	_	286	,
	8.4	A15	208	,
10	2.8	-	200	,
11	1.2	2.0	200	•
12	2.0	-	300	•
1.0	2.2	2.96	200	•
14	84	1.1	204	•
15	2.8	£.1	200	•
16	20	198	200	•
17	FB ,	8.0	200	!